

#### IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re the Application of

Karine MARION

Group Art Unit: 1651

Application No.: 10/695,823

Examiner:

D. WARE

Filed: October 30, 2003

Docket No.: 114120

For:

METHOD OF REMOVING A BIOFILM

#### **CLAIM FOR PRIORITY**

Commissioner for Patents P.O. Box 1450 Alexandria, VA 22313-1450

Sir:

The benefit of the filing date of the following prior foreign application filed in the following foreign country is hereby requested for the above-identified patent application and the priority provided in 35 U.S.C. §119 is hereby claimed:

French Application No. 02.13963 filed October 31, 2002 in France.

In support of this claim, a certified copy of said original foreign application:

is filed herewith.

It is requested that the file of this application be marked to indicate that the requirements of 35 U.S.C. §119 have been fulfilled and that the Patent and Trademark Office kindly acknowledge receipt of this document.

Respectfully submitted,

Leona Levin

William P. Berridge

Registration No. 30,024

Leana Levin

Registration No. 51,939

WPB:LL/can

Date: February 28, 2007

OLIFF & BERRIDGE, PLC P.O. Box 19928 Alexandria, Virginia 22320 Telephone: (703) 836-6400

DEPOSIT ACCOUNT USE **AUTHORIZATION** Please grant any extension necessary for entry; Charge any fee due to our Deposit Account No. 15-0461







er 13963

# BREVET D'INVENTION

### **CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION**

## **COPIE OFFICIELLE**

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

> Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

> > Martine PLANCHE

CERTIFIED COPY OF PRIORITY DOCUMENT

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIETE
INDUSTRIELLE

SIEGE 26 bis, rue de Saint-Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23 www.inpi.fr



## BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

**cerfa** 

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Tétéphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

# REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/2



REMISE DES PIÈCES	Cet imprime est à remplir lisiblement à l'encre noire DB 540 • 17 / 21050  NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE
DATE	À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE
LIEU 99 3 1 OCT. 2002	Cabinet GERMAIN & MAUREAU
N° D'ENREGISTREMENT 0213963	12 Rue Boileau
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI	69466 LYON CEDEX 06
DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE 3 1 OCT. 2	nn2
PAR LINPI	UGE .
Vos références pour ce dossier	•
(facultatif) IT/F25B3187FR	
Confirmation d'un dépôt par télécople	N° attribué par l'INPI à la télécopie 1870
2 NATURE DE LA DEMANDE	Cochez l'une des 4 cases suivantes
Demande de brevet	X
Demande de certificat d'utilité	
Demande divisionnaire	
Demande de brevet initiale	N° · Date
	N° Date
ou demande de certificat d'utilité initiale  Transformation d'une demande de	
brevet européen Demande de brevet initiale	N° Date
	espaces maximum)
PROCEDE D'ELIMINATION DU BIO	
PROCEDE D'ELIVINATION DO BIO	12.00
·	
4 DÉCLARATION DE PRIORITÉ	Pays ou organisation
OU REQUÊTE DU BÉNÉFICE DE	Date N°
	Pays ou organisation
LA DATE DE DÉPÔT D'UNE	Date 1 1 1 1 1 N°
DEMANDE ANTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisation Date
	Date S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»
5 DEMANDEUR (Cochez l'une des 2 cases)	
Nom	MARION -
ou dénomination sociale	
Prénoms	Karine
Forme juridique	
N° SIREN	
Code APE-NAF	
Domicile Rue	Chemin de Rollinière
ou Code postal et ville	[3  8  2  9  0   SATOLAS
siège Pays	FRANCE
Nationalité	FRANCAISE
N° de téléphone (facultatif)	N° de télécopie (facultatif)
Adresse électronique (facultatif)	
	🕱 S'il y a plus d'un demandeur, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»



### BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

# REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2



DATE LIEU	SE DES PIÈCES  S S ENREGISTREMENT	3 1 UCT, 2002 0213963			
	ONAL ATTRIBUÉ PAR				DB 540 W / 21050
6	MANDATAIRI	E (silyalieu)			
	Nom	the district or receive us an institution of the critical rapid along the control of the annual control of the	GUERRE	alandaren en medil ing septembro di la compressión ha a difficiencia del marco en la difficiencia del seguina del	tan san "tandih nakanangana witabih matalahin in dibih bibli mamaki dibitana malauti tan disintana a
ļ	Prénom		Dominique		
	Cabinet ou So	ciété	Cabinet GERMA	IN & MAUREAU	
	N °de pouvoir de lien contra	permanent et/ou ctuel	CPI 921104	at the second of the second	
	0.4	Rue	12 Rue Boileau	The Market and the Promotion and Annual Andrews (Annual Annual Annual Annual Annual Annual Annual Annual Annual	
	Adresse	Code postal et ville	6 9 4 6 6 LY	ON CEDEX 06	
		Pays	FRANCE		
	N° de télépho				
	N° de télécopi	-		Nonlinear and the angles of the second of th	
		ronique (facultatif)			
Z	INVENTEUR	(S) 12	Les inventeurs so	ont nécessairement des	personnes physiques
	Les demandeurs et les inventeurs sont les mêmes personnes		Oui  Non: Dans	ce cas remplir le formu	laire de Désignation d'inventeur(s)
13	RAPPORT DE	RECHERCHE	Uniquement pour	une demande de breve	et (y compris division et transformation)
	- in the second	Établissement immédiat ou établissement différé	X	naga na 1900 da kana ana kana ana ana ana ana ana ana	Miles till a state of the state
		elonné de la redevance (en deux versements)	Uniquement pour Oui Non	les personnes physiques	effectuant elles-mêmes leur propre dépôt
9	RÉDUCTION DES REDEVA		Uniquement pour les personnes physiques  Requise pour la première fois pour cette invention (joindre un avis de non-imposition)  Obtenue antérieurement à ce dépôt pour cette invention (joindre une copie de la décision d'admission à l'assistance gratuite ou indiquer sa référence): AG		
10	SÉQUENCES ET/OU D'ACI	DE NUCLEOTIDES IDES AMINÉS	Cochez la case si la description contient une liste de séquences		
	Le support éle	ctronique de données est joint			
	La déclaration de conformité de la liste de séquences sur support papier avec le support électronique de données est jointe				
		utilisé l'imprimé «Suite», combre de pages jointes			
	SIGNATURE DU DEMAMDEUR OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) Dominique GUERRE CPI 921104				Visa de la préfecture ou de l'inpi

La toi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.



## BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

*cerfa*N° 11354\*03

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

# REQUÊTE EN DÉLIVRANCE

BRISUITE

	( ) ( ) ( )		_	Page suite N° $1 \dots / 1 \dots$	DIN/SUITE
REMISE DES PIÈCES	Réservé à l'INPI				
LIEU 55	3 1 OCT. 2	002			
_	0213963				
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL ATTRIBUÉ PAR I			Cet imprimé est à rempli	r lisiblement à l'encre noire	DB 829 € W / 010702
		IT/F25B3187FR			
	our ce dossier (facultatif)	Pays ou organisation			
4 DÉCLARATIO		Date Lili	N°	·	
, -	DU BÉNÉFICE DE	Pays ou organisation			
	DÉPÔT D'UNE NTÉRIEURE FRANÇAISE	Date Pays ou organisation	N°		
DEMANDE AI	MIERIEURE FRANÇAISE	Date	1		
DEMANDEUR	(Cochez l'une des 2 cases)	Personne mor		Personne physique (5.2	
Nom	the second contract of the second	SANCHEZ	24.62		
ou dénominati	on sociale	0/4101122			
Prénoms		Thierry			
Forme juridiqu	le				
N° SIREN					
Code APE-NAI	- 		•		·
Domicile ou	Rue	Chemin de Rolli			-;
siège	Code postal et ville	[3,8,2,9,0] SA	ATOLAS		<del></del>
	Pays	FRANCE			
Nationalité	1C h-1'G	FRANCAISE			*;
N° de télépho N° de télécop					
	ronique (facultatif)				
	R (Cochez l'une des 2 cases)	Personne mor	ale 4 🕒 🗀	Personne physique	4.0
Nom		V. C. A. Shinka and Control of Street	AMERICAN CANADA CARACTER AND CANADA C	The second secon	CONTROL CONTRO
ou dénominat	tion sociale				
Prénoms					
Forme juridiq	ue				
N° SIREN Code APE-NA	r				
Code APE-NA	r T				
Domicile ou	Rue				
siège	Code postal et ville				<del></del>
	Pays				
Nationalité	(f!t-c:fl	<u> </u>			
N° de téléphone \( \int \frac{facultatif}{} \) N° de télécopie \( \int \frac{facultatif}{} \)		<del></del>			
Adresse électronique (facultatif)					
	NI PERLIPTIP			VISA DE LA PR	
OU DU MA	TIP ATTENDED	ninique GVERRE 921104		OU DE L'II	
(Nom et qua	alité du signataire)	11	-	M. ROCH	HET

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI

10

15

20

25

30

35

La présente invention a trait au domaine de la désinfection et de la décontamination de matériel et d'appareils présentant des surfaces susceptibles de servir de support au dépôt d'un biofilm.

Ce matériel et/ou ces appareils sont par exemple ceux utilisés dans le domaine médical, comme les appareils d'analyse et tout le matériel comme les dispositifs médicaux réutilisables non autoclavables, comme les générateurs de dialyse ainsi que les implants (implants oculaires, valves cardiaques) et prothèses. Le matériel utilisé en dentisterie, voire les muqueuses et les dents elles-mêmes naturelles ou prothétiques sont susceptibles également d'être le siège de dépôt de biofilm. Le matériel utilisé dans l'industrie alimentaire et ou pharmaceutique peut également être cité ainsi que les centrales de climatisation et de manière plus générale tout matériel en contact avec un milieu hydrique susceptible de contenir des bactéries en suspension.

Le problème majeur actuel est l'élimination du biofilm constitué par la biomasse fixée sur les surfaces du matériel, des appareils et ou des muqueuses et qui constitue une cause d'infections persistantes et ou de contamination. En effet toute bactérie en suspension dans un milieu hydrique a la propriété d'adhérer aux supports qu'elle rencontre pour former un biofilm. Ce biofilm est un agglomérat de bactéries sur une surface entourées d'une matrice d'exopolysaccharides, sa formation est un phénomène naturel. Une fois formé le biofilm est très difficile à éliminer.

Les procédés actuels de décontamination et/ou de désinfection proposés pour lutter contre le biofilm, bien qu'ayant une certaine efficacité notamment antibactérienne n'éliminent cependant pas le biofilm du support, ce qui favorise son redéveloppement, et dans le cas particulier de l'hémodialyse, laisse en surface des supports des pyrogènes.

Pour certains appareils ou matériels le biofilm est en outre renforcé par des dépôts de tartre constitués de carbonate de calcium et ou de magnésium.

L'utilisation actuelle de solutions décalcifiantes en renforcement des solutions purement désinfectantes pour le traitement de certain matériel ne permet cependant pas l'élimination totale de ce biofilm sauf à utiliser des produits comme l'eau de Javel qui si elles sont efficaces sur le biofilm sont souvent destructrices pour le matériel et les appareils médicaux. Ces solutions



25

30

35

sont en outre inutilisables sur des surfaces en contact avec des tissus et ou directement sur les muqueuses.

On connaît de Jacquelin L.F., Pathologie Biologie, mai 1994, p. 425 l'utilisation séquentielle d'enzymes et de désinfectant phénolique pour la destruction des biofilms. On connaît de Johansen C., Applied and Environmental Microbiology, septembre 1997, p. 3724, l'utilisation de combinaisons enzymatiques comme les glucose oxydases et la lactoperoxydase. On connaît de WO01/53010 un procédé enzymatique d'élimination des biofilms comprenant l'utilisation d'une enzyme appartenant au groupe des carbohydrases et des protéases et leur utilisation séquentielle et également en combinaison ou de façon indépendante d'agents appartenant au groupe des biocides, chélatants, et autres nettoyants.

On connaît également de EP1186574, un procédé d'élimination des biofilms des surfaces en contact avec de l'eau caractérisé en ce qu'il comporte un nettoyage avec un principe actif enzymatique et un nettoyage avec un produit désinfectant destiné à tuer les bactéries libérées par l'action du mélange enzymatique, mais les résultats obtenus ne sont pas satisfaisants et aucun procédé, ni produit ne permet actuellement d'éliminer ces biofilms.

La présente invention permet de résoudre le problème par la mise en œuvre d'un procédé et une sélection de produits permettant d'obtenir une efficacité d'élimination jamais obtenue jusqu'à présent.

La présente invention concerne un procédé d'élimination du biofilm caractérisé en ce qu'il comprend au moins les étapes suivantes effectuées simultanément ou consécutivement :

- a) on dispose d'une solution comprenant un mélange enzymatique contenant au moins une enzyme choisie dans le groupe des protéases et au moins une enzyme choisie dans le groupe des osidases,
- b) on dispose d'une solution comprenant un détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques,
- c) on applique par lavage ou par circulation lesdites solutions sur la surface à traiter.
- Le procédé selon l'invention est caractérisé en ce qu'il comprend en outre les étapes suivantes effectuées simultanément ou consécutivement :

- d) on dispose d'une solution comprenant un acide susceptible de dissoudre des dépôts de sels minéraux,
- e) on applique par lavage ou par circulation ladite solution sur la surface à traiter.

10

15

20

25

30

### L'invention concerne également :

- le procédé selon l'invention, caractérisé en ce que en ce que la protéase est choisie dans le groupe constitué par les exopeptidases ou les endopeptidases comme la trypsine ;
- le procédé selon l'invention, caractérisé en ce que en ce que l'osidase ou carbohydrase est choisie dans le groupe constitué par l'amylase, la glycosidase et la galactosidase ;
- le procédé selon l'invention, caractérisé en ce que le mélange enzymatique comprend en outre une enzyme choisie dans le groupe constitué par les hydrolases scindant les liaisons esters ou estérases, notamment les carboxylester-hydrolases comme la lipase, les phospholipases, et/ou les phosphonodiestérases comme la ribonucléase;
- le procédé selon l'invention, caractérisé en ce que le mélange enzymatique est la pancréatine ;
- le procédé selon l'invention, caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution contenant des agents tensioactifs ;
- le procédé selon l'invention, caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution alcaline contenant des agents tensioactifs et un ammonium quaternaire ;
- le procédé selon l'invention, caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution neutre contenant des agents tensioactifs;
- le procédé selon l'invention, caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution acide contenant des agents tensioactifs, dans cette variante le détergent étant une solution acide il possède à la fois les propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques et permet sans étape supplémentaire de dissoudre les dépôts de sels minéraux ;

10

15

20

25

30

35

4

- le procédé selon l'invention, caractérisé en ce que le détergent contient en outre un désinfectant comme une solution d'hypochlorite de sodium, ou d'hypochlorite de potassium;

Lorsque dans une variante le procédé comprend une étape de lavage par une solution acide pour éliminer les dépôts de sels minéraux, l'acide est choisi dans le groupe constitué par l'acide citrique, l'acide peracétique, l'acide glycolique ou oxyacétique.

L'invention concerne également un kit destiné à l'élimination du biofilm caractérisé en ce qu'il comprend au moins une solution d'un mélange enzymatique contenant au moins une enzyme choisie dans le groupe des protéases et au moins une enzyme choisie dans le groupe des osidases, et au moins une solution d'un détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques,

L'invention concerne également :

- un kit selon l'invention, caractérisé en ce que la protéase est choisie dans le groupe constitué par les exopeptidases ou les endopeptidases comme la trypsine ;
- un kit selon l'invention, caractérisé en ce que l'osidase ou carbohydrase est choisie dans le groupe constitué par l'amylase, la glycosidase et la galactosidase
- un kit selon l'invention, caractérisé en ce que le mélange enzymatique comprend en outre une enzyme choisie dans le groupe constitué par les hydrolases scindant les liaisons esters ou estérases, notamment les carboxylester-hydrolases comme la lipase, les phospholipases, et/ou les phosphonodiestérases comme la ribonucléase;
- un kit selon l'invention, caractérisé en ce que le mélange enzymatique est la pancréatine ;
- un kit selon l'invention, caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution contenant des agents tensioactifs;
- un kit selon l'invention caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution alcaline contenant des agents tensioactifs et un ammonium ;

- un kit selon l'invention caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution neutre contenant des agents tensioactifs ;
- un kit selon l'invention caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution acide contenant des agents tensioactifs ;

10

15

20

25

30

35

- un kit selon l'invention, caractérisé en ce qu'il comporte en outre une solution d'un désinfectant comme une solution d'hypochlorite de sodium, ou d'hypochlorite de potassium ;
- un kit selon l'invention, caractérisé en ce qu'il comporte en outre une solution d'un acide susceptible de dissoudre des dépôts de sels minéraux comme le carbonate de calcium ;
- un kit selon l'invention, caractérisé en ce que dans la solution acide pour éliminer les dépôts de sels minéraux, l'acide est choisi dans le groupe constitué par l'acide citrique, l'acide peracétique, l'acide glycolique ou oxyacétique.

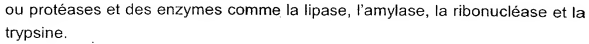
Dans une variante de l'invention la solution comprenant le mélange enzymatique et la solution comprenant le détergent forme une solution unique, l'invention concerne donc une composition destinée à l'élimination du biofilm caractérisée en ce qu'elle comprend un mélange enzymatique contenant au moins une enzyme choisie dans le groupe des protéases et au moins une enzyme choisie dans le groupe des osidases, et un détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques.

Dans un mode de réalisation particulier l'invention concerne une composition caractérisée en ce que le mélange enzymatique est la pancréatine.

On entend par biofilm, un ensemble de microorganismes développés sur un support, notamment bactéries, virus, parasites et champignons. Ce biofilm se développe et les microorganismes sécrètent une gangue d'exopolymères contenant entre autre des exopolysaccharides qui va former un film biologique appelé « slime » ou « glycocalix » et qui se présente sous forme d'un dépôt gélatineux à la surface des parois.

On entend par pancréatine, un extrait de pancréas, contenant les enzymes digestives de cette glande, notamment des enzymes protéolytiques





On entend par détergent tout produit dont la composition a été spécialement étudiée pour concourir au développement des phénomènes de détergence et qui comprend des composants essentiels les agents de surface qui sont des tensio-actifs et éventuellement des composants complémentaires (adjuvants, renforçateurs, charges, additifs divers). Les tensio-actifs sont des composés chimiques qui introduits dans un liquide, en abaissent la tension superficielle, ce qui a pour effet d'en augmenter les propriétés mouillantes.

10

L'efficacité du procédé selon l'invention a été testée selon le plan d'expérience décrit ci-après.

Le procédé a été testé et mis en œuvre expérimentalement sur 5 types de biofilms ; les biofilms 1, 2, 3 et 5 ont été obtenus grâce à un modèle in vitro mimant le générateur d'hémodialyse.

Biofilm1 : enrichi en nutriments de croissance accélérée (3 jours) d'épaisseur moyenne (environ 10<sup>5</sup> UFC/cm<sup>2</sup>), très riche en « slime »

20

Biofilm 2 : non enrichi en nutriments, s'étant développé en 1 mois, équivalent à ceux rencontrés réellement dans les générateurs de dialyse (environ 10<sup>3</sup> UFC/cm<sup>2</sup>), très riche en cristaux de tartre

25

Biofilm 3 : enrichi en nutriments de croissance accélérée (5 jours) épais (environ 10<sup>9</sup> UFC/cm<sup>2</sup>), très riche en « slime »

Biofilm 4: échantillon de tubulure véhiculant de l'eau pour hémodialyse, prélevé dans un centre, recouvert d'un biofilm d'environ 10<sup>3</sup> UFC/cm<sup>2</sup> mais s'étant développé en plus d'un an.

Biofilm 5 : enrichi en nutriments de croissance accélérée, s'étant développé dans un modèle « préventif » en 3 semaines.

#### Réalisation du modèle in vitro

5

10

15

20

Un corps de réacteur de 250 ml a été rempli par un dialysat non stérile, préparé par dilution de solutions concentrées pour hémodialyse stériles apyrogènes (Clearflex®, Bieffe Medital), avec de l'eau osmosée non stérile contenant *Pseudomonas putida, Pseudomonas fluorescens, Flavimonas orizibitans*, produite en continu au laboratoire.

Le milieu contaminant circulait en circuit fermé dans une boucle de tubulure en silicone de 1,5 mètres de long et de 5 mm de diamètre interne à un débit de 500 ml/min grâce à une pompe péristaltique. L'ensemble des tubulures et le corps de réacteur ont été préalablement stérilisés à l'autoclave à 121°C pendant 30 minutes. Ainsi, le dialysat contaminé naturellement par les bactéries de l'eau était la seule source de micro-organismes.

L'ensemble du système a été maintenu à une température de 37°C grâce à une plaque chauffante sur laquelle était posé le corps de réacteur.

Dans le cas des biofilm 1, 3 et 5 la croissance bactérienne et par conséquent le développement du biofilm ont été accélérés par ajout de bouillon de culture LB dilué au 1/50 ème, soit une solution de bouillon LB diluée au 1/5ème apportée à un débit égal au 1/10ème de celui du dialysat. Les débits d'apport du dialysat et du bouillon de culture, régulés par une pompe péristaltique, étaient respectivement de 5 et 0,5 ml/minute.

Dans le cas du biofilm 5, le modèle a été modifié de la façon suivante :

Des segments de tubulures en silicone connectés entre-eux par des raccords en polypropylène, ont été parcourus pendant 4 heures par un dialysat non stérile enrichi en milieu de culture. Toutes les 4 heures, les tubulures ont été déconnectées et intégrées à des systèmes de désinfection (voir ci –après) Après traitement, les tubulures ont été reconnectées et le milieu contaminant a été remis à circuler pendant 4 heures. En parallèle, des tubulures témoins ont été réparties dans le circuit et sans jamais subir de désinfection. Chaque jour, 2 séances d'hémodialyse entrecoupées chacune d'une séance de désinfection ont ainsi pu être effectuées. La nuit et les weekend, le système était arrêté après la dernière désinfection et les tubulures étaient maintenues vides à température ambiante. Le système a fonctionné jusqu'au développement d'un biofilm mature sur les tubulures témoins.



#### Produits et combinaisons testés

17 produits ont été testés appartenant à 6 familles différentes. La liste de ces produits est donnée dans le tableau I. Ces produits ont été évalués seuls ou en combinaisons. Ainsi, un screening complet de 60 combinaisons a été réalisé sur le biofilm 1; 9 combinaisons ont ensuite été évaluées sur le biofilm 2; enfin, la meilleure combinaison sélectionnée a été testée sur les biofilms 3, 4 et 5.

Tableau I : Liste des produits testés

Famille Famille	Produit	Fournisseur
Surfactants /détergents	Sodium dodecyl sulfate	Sigma
	Triton	Sigma
	RBS	Chemical Products
	Tween	Sigma
Enzymes	Trypsine	Sigma
	Pancréatine	Sigma
	Protéase fongique	Sigma
	Thermolysine	Sigma
Acides	Acide perchlorique	Merck
	Acide citrique	Merck
	Acide trichloracétique	Merck
Produits de dissociation cellulaire	Versène	Sigma
	Cell dissociation	Sigma
Alcalins	NaOH	Prolabo
	КОН	Prolabo
Divers	Eau de Javel	-
	Tampon pH10 (Bicarbonate)	Préparé au labo

### <u>Echantillonnage</u>

15

20

Les tubulures recouvertes des biofilms 1, 2, et 3 ont été découpées en segments de 5 cm de long. Pour le screening sur les biofilms 1 et 2, chaque segment a été sélectionné par tirage au sort pour subir l'un des différents traitements à étudier. Des échantillons contrôle prélevés au hasard sur la boucle en silicone ont été conservés non traités

### Traitement des échantillons

10

15

30

Les segments de tubulure à traiter ont été fixés sur la tubulure descendante d'un montage constitué de 2 tubulures, l'une ascendante, l'autre descendante, d'une pompe péristaltique et d'un bain marie (pour les traitements effectués à une température supérieure à 20°C). Le produit à tester en mode « recirculation »a été mis en solution dans une fiole de 100 ml et a été entraînée par la pompe péristaltique à un débit de 500 ml/min en circuit fermé à travers les tubulures pendant une durée respectant les temps de contact décrits dans le tableau II. Le produit à tester en mode « statique » a été mis en solution dans une fiole de 100 ml et a été entraînée par la pompe péristaltique jusqu'à remplissage des tubulures ; puis, la pompe a été arrêtée et le produit maintenu en stase pendant le temps de contact souhaité. Après chaque traitement par un produit donné, les échantillons de tubulures ont été rincés 5 minutes par de l'eau osmosée.

### Méthodes d'étude de l'efficacité des traitements

Trois paramètres fondamentaux ont été retenus pour l'évaluation 20 de l'efficacité des traitements

la réduction de la surface couverte la réduction du nombre de bactéries cultivables la réduction du taux d'endotoxines

Les screening sur les biofilms 1 et 2 n'ont tenu compte que du premier paramètre. La meilleure combinaison retenue a ensuite été évaluée de manière approfondie pour son efficacité sur la mortalité bactérienne et l'élimination des endotoxines.

# Méthode d'évaluation quantitative de la surface couverte :

Les biofilms témoins et traités ont été colores :

- -soit par une solution de cristal violet à 0,25%
- -soit par une solution de fluorochromes Baclight® (Syto 9 et iodure 35 de propidium). Les bactéries viables apparaissent vertes; les mortes apparaissent jaunes ou rouges.

Les échantillons de tubulure en silicone recouvertes de biofilms coloré ont été attachés sur des lames de verre et observés au microscope optique, relié lui-même à une caméra et à une logiciel d'analyse d'images « Scion Images ». Ainsi, plusieurs photographies d'un même échantillon (6 à 10 ) ont été prises, la surface colorée a été évaluée quantitativement par le logiciel d'analyse d'images, et une valeur moyenne de surface couverte par échantillon a été calculée. Cette valeur moyenne a été comparée à la surface couverte des échantillons témoins non traités : un pourcentage de réduction de la surface couverte a alors été calculé.

D'autre part, pour une observation plus précise, les échantillons traités par la combinaison la plus efficace ont été observés au microsocpe confocal laser.

#### Méthode de quantification des bactéries cultivables

15

20

25

10

Le biofilm recouvrant les échantillons de tubulure a été détaché du support par un grattoir mécanique assurant un décrochage complet, homogène et reproductible. Ce grattoir était constitué d'un tournevis électrique à l'extrémité duquel était fixée une spatule en acier inoxydable stérilisable à la flamme. La rotation de la spatule dans la lumière de la tubulure a entraîné la biomasse au fond d'un tube stérile. L'entraînement a été facilité par un filet d'eau stérile. Les éventuels agrégats bactériens ont ensuite été dissociés au travers de l'aiguille d'une seringue. Le nombre de bactéries cultivables a été déterminé par dénombrement des UFC après étalement de la suspension bactérienne résultante sur gélose R<sub>2</sub>A incubée à température ambiante pendant 7 jours.

Pour plus de précision, les échantillons se révélant non contaminés après étalement ont été totalement filtrés et la membrane de filtration a été incubée sur gélose R<sub>2</sub>A à température ambiante pendant 7 jours.

30

35

#### Méthode de dosage des endotoxines

Les endotoxines bactériennes ont été quantifiées dans la suspension bactérienne résultant du décrochage (voir ci-dessus) par les test standardisé de référence : le test LAL chromogénique cinétique (Charles River Endosafe).

# Résultats de l'étude sur les biofilms 1 et 2

Les résultats des screening sur les biofilms 1 et 2 sont présentés dans les tableaux II et III

Tableau II : Screening sur le Biofilm  ${\bf 1}$ 

Trait <sup>t</sup> n°	produit	conc	°C	temps	mode	résultat
1	SDS	5%	amb	40 min	stat	**
2	triton	5%	amb	40 min	stat	*
3	RBS	5%	amb	40 min	stat	**
4	tween	5%	amb	40 min	stat	<del>  .</del>
5	versene	pure	amb	40 min	stat	
6	trypsin	EDTA IX	amb	40 min	stat	
7	trypsin	0,25%	37	40 min	stat	**
8	SDS	5%	amb	40 min	recirc	*/.
9	tween	5%	amb	40 min	recirc	
10	RBS	5%	amb	40 min	recirc	***
11	perchlo ac	0,05%	amb	40 min	stat	
12	NaOH	0.01N	amb	40 min	stat	*
13	КОН	0.02N	amb	40 min	stat	**
14	TCA	0.25%	amb	40 min	stat	
15	КОН	0.02N	amb	40 min	recirc	**
16	triton	5%	amb	40 min	recirc	
17	RBS	5%	amb	1h	recirc	***
18	RBS	5%	amb	24h	recirc	****
19	RBS	2%	amb	1h	recirc	***
20	RBS	2%	amb	24h	recirc	****
21	KOH	0.02N	amb	1h	recirc	***
22	КОН	0.02N	amb	24h	recirc	****
23	pancreatin	1%	37	1h	recirc	****
24	pancreatin	1%	37	1h	stat	**
25	pancreatin	0,10%	37	2h	recirc	
26	citric ac	3%	amb	40 min	recirc	
27	КОН	0.002N	amb	40 min	recirc	**
28	Cell dissoc	риге	37	40 min	stat	**
29	trypsin	0,25%	37	40 min	recirc	
30	protease	0,25%	37	40 min	recirc	**
31	RBS	2%	amb	40 min	recirc	****
32	RBS +CI	2%+0.2%	amb	40 min	recirc	****
33	thermolys	2mg/50ml	37	40 min	recirc	**

34	pancreatin	0,50%	37	40 min	recirc	***
35	КОН	0.001N	amb	40 min	recirc	**
36	RBS	2%ph7	amb	40 min	recirc	***
37	trypsin	1%	37	40 min	recirc	*
38	protease	1%	37	40 min	recirc	**
39	RBS	1% ph10	amb	40 min	recirc	****
40	RBS	0.5%ph10	amb	40 min	recirc	***(*)
41	RBS	1% ph10	amb	5 min	recirc	***
42	RBS	0.1%ph10	amb	40 min	recirc	**(*)
43	RBS +	1% ph10	40	5 min	recirc	*
	pancreatin	1%		•		
44	RBS +	1% ph10	40	5 min	recirc	**
	pancreatin	0,50%				
45	RBS +	1% ph10	40	40	recirc	***
	pancreatin	0,50%				
46	buffer ph10	pure	37	40	recirc	*
47	pancreatin	0.5 ph10	37	40	recirc	**
48	pancreatin	0.5%ph7	37	5 min	recirc	****
	et RBS	1% ph10	amb	5 min	recirc	
49	pancreatin	0.25%ph7	37	5min	recirc	***
50	pancreatin +	0.25%ph7	37	5min	recirc	**
	thermolys	2mg/50ml				
51	pancreatin +	0.25%ph7	37	5min	recirc	**
	thermolys +	2mg/50ml				
	protease	0,25%				
52	pancreatin +	0.25%ph7	37	5min	recirc	**
	thermolys +	2mg/50ml				
	protease +	0,25%				
	trypsin	0,25%	- 07	F		****
53	pancreatin	0,25	37	5 min	recirc	
	et RBS	1%	amb 37	5 min	racira	****
54	pancreatin et RBS	0,25% 0,50%	amb	5 min 5 min	recirc	
55	pancreatin	0,35%	37	5 min	recirc	****
	et RBS	0,50%	amb	30 min	166116	
56	pancreatin	0,10%	37	5 min	recirc	****
	et RBS	0,50%	amb	5 min	1000	
57	pancreatin	0,10%	37	5 min	recirc	****
1	et RBS	0,10%		5 min		
58	citric ac	3%	37	5 min	recirc	****
	et RBS	1%	amb	30 min		
59	citric ac	3%	37	5 min	recirc	****
	et pancreatin	0,50%	37	5 min		
	et RBS	1%	amb	30 min		
60	pancreatin	0,50%	37	5 min	recirc	****
	et RBS	1%	amb	30 min		

Légende	Elimination	% réduction surface couverte
	Pas	0
	d'élimination	
*	Mauvaise élimination	0-
		25
		%
**	Elimination	25-
	modérée	50
		%
***	Bonne élimination	50-
		75
		%
****	Excellente élimination	75-
		99
		<b> </b> %
****	Elimination complète	10
L		0%

mélange application séquentielle et

Tableau III : Screening sur le biofilm 2

Trait'	produit	conc	°C	temps	mode	résultat
1	Pancreatin	0.5%ph 7	37	5 min	recirc	***
	et RBS	1%ph10	amb	5 min	recirc	
2	citric ac	3%	37	5 min	recirc	****
	et RBS	1%	amb	30 min		
3	pancreatin	0,50%	37	5 min	recirc	****
	et citric ac	3%	37	5 min		
	et RBS	1%	amb	30 min		
4	pancreatin	0,50%	37	5 min	recirc	***
	et RBS	1%	amb	30 min		
5	citric ac	3%	37	5 min	recirc	****
	et pancreatin	0,50%	37	5 min		
	et RBS	1%	amb	30 min		
6	pancreatin	0,50%	37	5 min	recirc	***
	et RBS	1%	amb	30 min		
7	citric ac	3%	37	5 min	recirc	****
8	citric ac	3%	37	5 min	recirc	****
	et RBS	0,50%	amb	30 min		
9	citric ac	3%	37	5 min	recirc	****
	et RBS	0,10%	amb	30 min		

La combinaison retenue suite à ces screening a été celle permettant la meilleure élimination des 2 biofilms, à savoir, la « combinaison K » suivante :

<u>Produit A</u> = Pancreatin<sup>®</sup>, réactif de laboratoire commercialisé par Sygma. Extrait du pancréas de porc, il s'agit d'un mélange enzymatique contenant entre autre lipase, protéase, amylase, trypsine, ribonuclease...

#### Produit B = acide citrique

10

20

30

5

Dans le cas particulier de la désinfection des générateurs de dialyse, ce produit agit comme décalcifiant et élimine les cristaux de tartre qui emprisonnent les bactéries et favorisent l'adhésion du biofilm au support.

15 <u>Produit C</u> = RBS<sup>®</sup>, solution détergente alcaline moussante, commercialisée par la société Chemical Products, à propriétés bactéricides, virucides et fongicides, contenant des agents tensio-actifs et un ammonium quaternaire (agent désinfectant).

#### Données qualitatives et quantitatives

Des photographies des biofilms 1 et 2 avant et après action de la combinaison K ont permis de quantifier visuellement l'action de la combinaison.

Le tableau IV donne les valeurs des paramètres mesurés avant et après action de la combinaison K.

<u>Tableaux IV</u>: Données quantitatives de l'évaluation de l'efficacité de la combinaison K sur les biofilms 1 et 2

#### Tableau IV a) Biofilm 1

Paramètre Avant traitement Après traitement % réduction Surface couverte 20 <0,001 >99,99 (Inches<sup>2</sup>) Bactéries cultivables  $10^{5}$ <1 >99,999 (UFC/cm<sup>2</sup>) Endotoxines(EU/cm<sup>2</sup>) 10039 <0,005 >99,99

Tableau IV b) Biofilm 2

Paramètre	Avant traitement	Après traitement	% réduction
Surface couverte (Inches <sup>2</sup> )	13,4	<0,001	>99,99
Bactéries cultivables (UFC/cm <sup>2</sup> )	$3.10^3$	<1	>99,999
Endotoxines(EU/cm <sup>2</sup> )	40	<0,005	>99,99

#### Détermination de la MIC du RBS

Le pouvoir antibactérien de cette combinaison étant porté par le RBS, sa concentration minimale inhibitrice a été déterminée sur les germes constituant les biofilms étudiés.

Un mélange de dialysat frais contaminé (préparé avec de l'eau osmosée non stérile contenant les germes décrits précédemment) et de bouillon LB dans les proportions 50/50 v/v a été réalisé. Des solutions de RBS aux concentrations de 100 %, 50 %, 10 %, 5 %, 1 %, 0,5 % et 0,1 % ont été faites par dilutions en cascades, puis 300  $\mu l$  de chacune de ces solutions ont été ajoutés à 3 ml du mélange contaminé. Après 12 heures d'incubation à température ambiante, les UFC ont été dénombrées sur gélose  $R_2A$  pour chacune des concentrations de RBS testées.

La MIC est définie comme étant la plus faible concentration qui conduit à l'inhibition de la croissance des germes. Les résultats sont donnés dans le tableau V.

Tableau V: Détermination de la MIC du RBS

Conc	(%)	0	0,01	0,05	0,5	1	2	3	4	5	10
UFC	/ml	$2.10^{8}$	4,8 10 <sup>7</sup>	$2,1\ 10^7$	9 10 <sup>6</sup>	6,1 10 <sup>6</sup>	1,4 10 <sup>5</sup>	1200	200	0	0

25

5

10

Par sécurité, on choisit d'utiliser la solution de RBS diluée de manière à obtenir 1,5 MIC.



Pancréatine 0,5 %, pH 7,3 : Préparation pour 100 ml : 500 mg de poudre de Pancréatine + 1 g de tampon PBS (phosphate buffer saline) (Sigma) pulvérisé, dilués dans 100 ml d'eau pour hémodialyse (EHD).

Passage de la solution en circuit fermé dans les tubulures à un débit de 500 ml/min pendant 5 minutes à 37°C.

Rinçage 5 minutes par de l'EHD à 500ml/min en circuit ouvert.

Acide citrique 3%, pH 2,2 : Préparation pour 100 ml : 3 g d'acide citrique pulvérisé (Merck) dans 100 ml d'EHD.

Passage de la solution en circuit fermé dans les tubulures à un débit de 500 ml/min pendant 5 minutes à 20°C

Rinçage 5 minutes par de l'EHD à 500ml/min en circuit ouvert.

15

20

25

30

RBS® 7% pH 10 : préparation pour 100 ml : 7 ml de solution concentrée + 566 mg de carbonate de sodium pulvérisés + 388 mg de bicarbonate de sodium pulvérisé , dilués dans QSP 100 ml d'EHD.

Passage de la solution en circuit fermé dans les tubulures à un débit de 500 ml/min pendant 30 minutes à 20°C

Rinçage 5 minutes par de l'EHD à 500ml/min en circuit ouvert.

### Résultats de l'étude sur les biofilms 3 et 4

La combinaison K sous sa forme initiale décrite ci-dessus a laissé quelques cellules adhérentes sur les biofilms 3 et 4, particulièrement épais ou anciens. Pour l'élimination de tels biofilms, une « formule enrichie »de la combinaison K a été développée.

#### Formule « enrichie » :

Pancréatine 1 %, pH 7,3 : Préparation pour 100 ml : 1 g de poudre de Pancréatine + 1g de tampon PBS (phosphate buffer saline) (Sigma) pulvérisé, dilués dans 100 ml d'eau pour hémodialyse (EHD).

Passage de la solution en circuit fermé dans les tubulures à un débit de 500 ml/min pendant 5 minutes à 37°C.

Rinçage 5 minutes par de l'EHD à 500ml/min en circuit ouvert.

Acide citrique 5%, pH 2,2: Préparation pour 100 ml : 5 g d'acide citrique pulvérisé (Merck) dans 100 ml d'EHD.

Passage de la solution en circuit fermé dans les tubulures à un débit de 500 ml/min pendant 30 minutes à 20°C

Rinçage 5 minutes par de l'EHD à 500ml/min en circuit ouvert.

10

15

5

RBS® 15% pH 10: préparation pour 100 ml: 15 ml de solution concentrée + 566 mg de carbonate de sodium pulvérisés + 388 mg de bicarbonate de sodium pulvérisé + 6 ml d'eau de Javel concentrée à 5,2 % (concentration finale en hypochlorite de sodium de 0,3 %), dilués dans QSP 100 ml d'EHD

Passage de la solution en circuit fermé dans les tubulures à un débit de 500 ml/min pendant 1 nuit à 20°C

Rinçage 5 minutes par de l'EHD à 500ml/min en circuit ouvert.

#### 20

### Données qualitatives et quantitatives

Des photographies du biofilm 4 avant et après action de la combinaison K enrichie ont permis de quantifier visuellement l'efficacité du procédé selon l'invention..

25

Le tableau VI donne les valeurs des paramètres mesurés avant et après action de la combinaison K enrichie sur le biofilm 4

Tableaux VI: Données quantitatives de l'évaluation de l'efficacité de la combinaison K enrichie sur le biofilm 4

Paramètre	Avant traitement	Après traitement	% réduction
Surface couverte (Inches <sup>2</sup> )	25	<0,001	>99,99
Bactéries cultivables (UFC/cm²)	1600	<1	>99,999
Endotoxines(EU/cm <sup>2</sup> )	115	<0,005	>99,999

#### Résultats de l'étude sur le biofilm 5

Un biofilm très épais (plus de 3.10<sup>9</sup> UFC/cm²) très riche en slime, très riche en endotoxines bactériennes et couvrant totalement la surface de l'échantillon (30 Inches²) s'est développé à la surface des échantillons contrôles non traités, alors que seulement quelques cellules adhérentes mortes se sont déposées en surface des échantillons traités toutes les 4 heures par le combinaison K non enrichie (formule initiale).

Les données quantitatives sont présentées dans le tableau VII.

Tableau VII: Efficacité de la combinaison K sur le biofilm 5

1	_
-1	`
	$\sim$

10

5

Paramètre	Sans traitement	Avec traitement	% inhibition	
Surface couverte	30	1,3	96	
(Inches <sup>2</sup> )				
Bactéries cultivables	3,9 10 <sup>9</sup>	<1	>99,999	
(UFC/cm <sup>2</sup> )				
Endotoxines(EU/cm <sup>2</sup> )	65282	0,4	>99,999	

Des photographies du biofilm contrôle et des échantillons traités ont permis de vérifier l'efficacité du procédé selon l'invention.

20

Le procédé et le kit selon l'invention peuvent être utilisés dans les circuits des appareils d'hémodialyse, dans la lutte contre la légionellose par exemple dans les circuits d'eau chaude et les systèmes de climatisation et les tours de refroidissement, dans l'industrie agroalimentaire, dans les salles à atmosphère contrôlée ou dans les salles à atmosphères confinées, pour le nettoyage du matériel en dentisterie pour les dispositifs médicaux réutilisables et non autoclavables.

30

25

Dans les appareils de circulation de fluides, le procédé selon l'invention sera mis en œuvre, par introduction de la ou des solutions

simultanément ou séquentiellement dans les circuits dans lesquels le biofilm doit être éliminé, mise en circulation pendant une période suffisante pour permettre l'élimination du biofilm, puis purge et rinçage si nécessaire.

Pour le traitement de surfaces, plans de travail, prothèses, le procédé selon l'invention sera mis en œuvre par application ou par trempage de la ou des solutions selon l'invention de façon séquentielle ou simultanée puis rinçage si nécessaire.



#### REVENDICATIONS

- 1. Procédé d'élimination du biofilm caractérisé en ce qu'il comprend au moins les étapes suivantes effectuées simultanément ou consécutivement :
  - a) on dispose d'une solution comprenant un mélange enzymatique contenant au moins une enzyme choisie dans le groupe des protéases et au moins une enzyme choisie dans le groupe des osidases ou carbohydrases.
  - b) on dispose d'une solution comprenant un détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques,
  - c) on applique par lavage ou par circulation lesdites solutions sur la surface à traiter.
- 2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il comprend en outre les étapes suivantes effectuées simultanément ou consécutivement :
  - d) on dispose d'une solution comprenant un acide susceptible de dissoudre des dépôts de sels minéraux,
- e) on applique par lavage ou par circulation ladite solution sur la 20 surface à traiter.
  - 3. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que en ce que la protéase est choisie dans le groupe constitué par les exopeptidases ou les endopeptidases comme la trypsine.
- 4. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que en ce que l'osidase ou carbohydrase est choisie dans le groupe constitué par l'amylase, la glycosidase et la galactosidase
- 5. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le mélange enzymatique comprend en outre une enzyme choisie dans le groupe constitué par la lipase, l'amylase et la ribonucléase.
  - 6. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le mélange enzymatique est la pancréatine.

#### REVENDICATIONS

- 1. Procédé d'élimination du biofilm caractérisé en ce qu'il comprend au moins les étapes suivantes effectuées simultanément ou consécutivement :
  - .a) on dispose d'une solution comprenant un mélange enzymatique contenant au moins une enzyme choisie dans le groupe des protéases et au moins une enzyme choisie dans le groupe des osidases ou carbohydrases,
- b) on dispose d'une solution comprenant un détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques,
  - c) on applique par lavage ou par circulation lesdites solutions sur la surface à traiter.
- 2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il comprend en outre les étapes suivantes effectuées simultanément ou consécutivement :
  - d) on dispose d'une solution comprenant un acide susceptible de dissoudre des dépôts de sels minéraux,
- e) on applique par lavage ou par circulation ladite solution sur la surface à traiter.
  - 3. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que en ce que la protéase est choisie dans le groupe constitué par les exopeptidases ou les endopeptidases comme la trypsine.
- 4. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que en ce que l'osidase ou carbohydrase est choisie dans le groupe constitué par l'amylase, la glycosidase et la galactosidase
- 5. Procédé selon l'une quelconque des revendications 30 précédentes, caractérisé en ce que le mélange enzymatique comprend en outre une enzyme choisie dans le groupe constitué par la lipase, l'amylase et la ribonucléase.
  - 6. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le mélange enzymatique est la pancréatine.

10

15

20

. 25

- 7. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution contenant des agents tensioactifs.
- 8. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution alcaline contenant des agents tensioactifs et un ammonium.
- 9. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution neutre contenant des agents tensioactifs.;
- 10. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution acide contenant des agents tensioactifs.
- 11. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que la solution détergente contient en outre un désinfectant comme une solution d'hypochlorite de sodium, ou d'hypochlorite de potassium.
- 12. Procédé selon la revendication 2 caractérisé en ce que dans la solution acide pour éliminer les dépôts de sels minéraux, l'acide est choisi dans le groupe constitué par l'acide citrique, l'acide peracétique, l'acide glycolique ou oxyacétique.
- 13. Kit destiné à l'élimination du biofilm caractérisé en ce qu'il comprend au moins une solution d'un mélange enzymatique contenant au moins une enzyme choisie dans le groupe des protéases et au moins une enzyme choisie dans le groupe des osidases ou carbohydrases, et au moins une solution d'un détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques.
- 14. Kit selon la revendication 13, caractérisé en ce que la protéase est choisie dans le groupe constitué par les exopeptidases ou les endopeptidases comme la trypsine.

- 7. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution contenant des agents tensioactifs.
- 8. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution alcaline contenant des agents tensioactifs et un ammonium.

10

15

- 9. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution neutre contenant des agents tensioactifs.
- 10. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution acide contenant des agents tensioactifs .
- 11. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que la solution détergente contient en outre un désinfectant comme une solution d'hypochlorite de sodium, ou d'hypochlorite de potassium.
- 12. Procédé selon la revendication 2 caractérisé en ce que dans la solution acide pour éliminer les dépôts de sels minéraux, l'acide est choisi dans le groupe constitué par l'acide citrique, l'acide peracétique, l'acide glycolique ou oxyacétique.
- 13. Kit destiné à l'élimination du biofilm caractérisé en ce qu'il comprend au moins une solution d'un mélange enzymatique contenant au moins une enzyme choisie dans le groupe des protéases et au moins une enzyme choisie dans le groupe des osidases ou carbohydrases, et au moins une solution d'un détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques.
  - 14. Kit selon la revendication 13, caractérisé en ce que la protéase est choisie dans le groupe constitué par les exopeptidases ou les endopeptidases comme la trypsine.

10

15

20

- 15. Kit selon l'une quelconque des revendications 13 ou 14 caractérisé en ce que l'osidase ou carbohydrase est choisie dans le groupe constitué par l'amylase, la glycosidase et la galactosidase.
- 16. Kit selon l'un quelconque des revendications 13 à 15, caractérisé en ce que le mélange enzymatique comprend en outre une enzyme choisie dans le groupe constitué par les hydrolases scindant les liaisons esters ou estérases, notamment les carboxylester-hydrolases comme la lipase, les phospholipases, et/ou les phosphonodiestérases comme la ribonucléase;

17. Kit selon l'une quelconque des revendications 13 à 16 caractérisé en ce que le mélange enzymatique est la pancréatine.

- 18. Kit selon l'une quelconque des revendications 13 à 17 caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution contenant des agents tensioactifs.
- 19. Kit selon l'un quelconque des revendications 13 à 17, caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution alcaline contenant des agents tensioactifs et un ammonium.
- 20. Kit selon l'une quelconque des revendications 13 à 17, caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution neutre contenant des agents tensioactifs.
- 21. Kit selon l'une quelconque des revendications 13 à 17, caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution acide contenant des agents tensioactifs.
- 22. Kit selon l'une quelconque des revendications 13 à 21 caractérisé en ce qu'il comporte en outre une solution d'un désinfectant comme une solution d'hypochlorite de sodium, ou d'hypochlorite de potassium.
  - 23. Kit selon l'une quelconque des revendications 13 à 22 caractérisé en ce qu'il comporte en outre une solution d'un acide susceptible de dissoudre des dépôts de sels minéraux comme le carbonate de calcium.

- .5. Kit selon l'une quelconque des revendications 13 ou 14 caractérisé en ce que l'osidase ou carbohydrase est choisie dans le groupe constitué par l'amylase, la glycosidase et la galactosidase.
- 16. Kit selon l'un quelconque des revendications 13 à 15, caractérisé en ce que le mélange enzymatique comprend en outre une enzyme choisie dans le groupe constitué par les hydrolases scindant les liaisons esters ou estérases, notamment les carboxylester-hydrolases comme la lipase, les phospholipases, et/ou les phosphonodiestérases comme la ribonucléase.
- 17. Kit selon l'une quelconque des revendications 13 à 16 caractérisé en ce que le mélange enzymatique est la pancréatine.
- 18. Kit selon l'une quelconque des revendications 13 à 17 caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution contenant des agents tensioactifs.
- 19. Kit selon l'un quelconque des revendications 13 à 17, caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution alcaline contenant des agents tensioactifs et un ammonium.
- 20. Kit selon l'une quelconque des revendications 13 à 17, caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution neutre contenant des agents tensioactifs.
- 21. Kit selon l'une quelconque des revendications 13 à 17, caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution acide contenant des agents tensioactifs.
- 22. Kit selon l'une quelconque des revendications 13 à 21 caractérisé en ce qu'il comporte en outre une solution d'un désinfectant comme une solution d'hypochlorite de sodium, ou d'hypochlorite de potassium.
- 23. Kit selon l'une quelconque des revendications 13 à 22 caractérisé en ce qu'il comporte en outre une solution d'un acide susceptible de dissoudre des dépôts de sels minéraux comme le carbonate de calcium.
- 24. Kit selon la revendication 23 caractérisé en ce que l'acide est choisi dans le groupe constitué par l'acide citriqueune l'acide peracétique, l'acide glycolique ou oxyacétique.

10

15

20

- ✓15. Kit selon l'une quelconque des revendications 13 ou 14 caractérisé en ce que l'osidase ou carbohydrase est choisie dans le groupe constitué par l'amylase, la glycosidase et la galactosidase.
- 16. Kit selon l'un quelconque des revendications 13 à 15, caractérisé en ce que le mélange enzymatique comprend en outre une enzyme choisie dans le groupe constitué par les hydrolases scindant les liaisons esters ou estérases, notamment les carboxylester-hydrolases comme la lipase, les phospholipases, et/ou les phosphonodiestérases comme la ribonucléase.
- 17. Kit selon l'une quelconque des revendications 13 à 16 caractérisé en ce que le mélange enzymatique est la pancréatine.
- 18. Kit selon l'une quelconque des revendications 13 à 17 caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution contenant des agents tensioactifs.
- 19. Kit selon l'un quelconque des revendications 13 à 17, caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution alcaline contenant des agents tensioactifs et un ammonium.
  - 20. Kit selon l'une quelconque des revendications 13 à 17, caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution neutre contenant des agents tensioactifs.
  - 21. Kit selon l'une quelconque des revendications 13 à 17, caractérisé en ce que le détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques est une solution acide contenant des agents tensioactifs.
  - 22. Kit selon l'une quelconque des revendications 13 à 21 caractérisé en ce qu'il comporte en outre une solution d'un désinfectant comme une solution d'hypochlorite de sodium, ou d'hypochlorite de potassium.
- 23. Kit selon l'une quelconque des revendications 13 à 22 caractérisé en ce qu'il comporte en outre une solution d'un acide susceptible de dissoudre des dépôts de sels minéraux comme le carbonate de calcium.
- 24. Kit selon la revendication 23 caractérisé en ce que l'acide est choisi dans le groupe constitué par l'acide citrique, l'acide peracétique, l'acide glycolique ou oxyacétique.

10

15

20

25

10

- 24. Kit selon la revendication 23 caractérisé en ce que l'acide est choisi dans le groupe constitué par l'acide citriqueune l'acide peracétique, l'acide glycolique ou oxyacétique.
- 25. Composition destinée à l'élimination du biofilm caractérisée en ce qu'elle comprend un mélange enzymatique contenant au moins une enzyme choisie dans le groupe des protéases et au moins une enzyme choisie dans le groupe des osidases, et un détergent présentant des propriétés antibactériennes, antivirales et antifongiques.

26. Composition selon la revendication 25, caractérisée en ce que le mélange enzymatique est la pancréatine.



# **BREVET D'INVENTION**





Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

#### **DÉPARTEMENT DES BREVETS**

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08

### DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1../1..

(Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

éléphone : 01 53 04 !	53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire	DB 113 W / 250899		
Vos références pour ce dossier (facultatif)		IT/F25B318	37FR			
	TREMENT NATIONAL		02/3963			
TITRE DE L'INV	/ENTION (200 caractères ou es	paces maximum				
PROCEDE D'E	ELIMINATION DU BIOFIL	М				
	•					
LE(S) DEMAND	DEUR(S):					
MARION Kar						
SANCHEZ Th	ierry					
	***					
	100 mg		•			
DESIGNEINT	EN TANT OU'INVENTEUR	(S) : (Indiau	ez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de tr	ois inventeurs,		
utilisez un for	mulaire identique et numér	otez chaque	page en indiquant le nombre total de pages).			
Nom		MARION				
Prénoms		Karine	Karine			
Adresse	Rue	Chemin de	Chemin de Rollinière			
	Code postal et ville	38290	SATOLAS			
Société d'appar	tenance (facultatif)					
Nom		<u> </u>				
Prénoms						
Adresse	Rue					
	Code postal et ville					
Société d'appa	rtenance (facultatif)					
Nom						
Prénoms		<del> </del>				
Adresse	Rue					
	Code postal et ville	<u> </u>				
Société d'appa	rtenance (facultatif)	<b>A</b>				
DATE ET SIGN DU (DES) DES OU DU MAND	MANDEUR(S)					
(Nom et quali	ité du signataire)					
Dominique G CPI 921104 Lyon, le 31 o	1	1				
		'				

La loi nº78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.